# DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- (43) Date de publication: 03.04.2002 Bulletin 2002/14
- (51) Int Cl.7: A61K 7/043, A61K 7/00
- (21) Numéro de dépôt: 01402444.2
- (22) Dete de dénôt: 24.09.2001
- (84) Etats contractants désignés:
  AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
  MC NL PT SE TR
  Etats d'extension désignés:
  AL LT LY MK RO SI
- (30) Priorité: 29.09.2000 FR 0012463
- (71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR)

- (72) Inventeurs:
  - Bernard, Pascale 94370 Sucy-en-Brie (FR)
  - Blin, Xavier
     75006 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Kromer, Christophe L'OREAL - D.P.I., 6, rue Bertrand Sinchoile 92585 Cilichy Cedex (FR)
- (54) Composition cosmétique filmogène
- (57) L'invention a pour objet une composition cosmétique comprenant :
- une dispersion aqueuse de particules de polymère, le polymère ayant une température de transition vitreuse (Tg) allant de 35°C à 80°C et une température minimale de filmification (TMF) telle que Tg -TMF ≥ 8°C.
- un premier solvent organique ayant un poids moléculaire inférieur ou égal à 200 et un point d'ébuilltion, mesuré à pression embiante, allant de 100 °C
- à 300 °C, et
- un deuxième solvant organique ayant un poids moléculaire supérieur à 200 et un point d'ébuilition, mesuré à pression ambiante, supérieur ou égal à 120 °C

La composition est destinée au maquillage et au soin des metières kératiniques

## Description

[0001] La présente invention e pour objet une composition cosmétique tilmoghen comprenent une dispersion equuse de polymère et des solvants organiques utilisable notamment comme composition de maquillage ou de soin des matières kératiniques telles que la peau, y compris les lèvres, les ongles, les cils, les sourcist, les cheveur d'êtres humains. L'invention se reporte eussi à fruitisation de cette composition pour le mequillage ou le soin cosmétique des matières kératinques. Plus spécialement, la composition est un versits à ongles.

[0002] La composition de vermis à ongles peut être employée comme base pour vernis, comme produit de mâquillage des ongles, comme composition de finition, encore appelée "top-car" en terminologie anglesaxone, a lagriquer sur rel produit de maquillage des ongles ou blen encore comme produit de soin cosmétiqua des ongles. Ces compositions peyvent expoluper sur les oncles étitres humanise ou sur des laux ongles.

[0003] Les compositions coamétiques l'Imogènes, nolamment les vernis à origies, contisinent généralement un polymère comme agent de formation du film et deventuellement des maithers colorantes. Ces compositions devent présenter des propriétés cosmétiques comme une filmitication rapide pour obtain un film non collant ou toucher et pouvent résistant à des agrescions mécnatiques telles que les chocs ou les frottements ou bles necror résister aux solvents tels que l'eau, Le film doit être britant pour conférer un effet esthétique visual agrésble. La film de vents doit tels bein achérent sur les matifiers étérréliques et présenter une bonne tenues sans étérréund des projétés initales au cours du temps, notamment après 2 jours. Enfis, le film doit pouvoir se démaquiter facilement evec les dissolvents à lessaisunes discourbiles tels que des discovants à base d'actions ou d'actions d'étrés du tel viele de l'actions de l'action de l'étrés du étrés de l'action de l'action de l'étrés de l'action de l'action de l'étrés de l'action de l'ac

20 (004) Il set connu des compositions countédigées equeuess comprenent un polymère en dispersion aqueues. Tets souvent, la polymère possible un température de transition vitreuse et une température du la filmation vitreuse et une température du filmation vitreuse or un tel polymère ne permet pas d'obtenir un lifm séchant rejoitement, non collant et présentant une bonna dureté. De plus, il est difficile de démaquille correctement le film avec les dissouvants classiques.

[0005] La but de la présente invention est de proposer une composition cosmétique fitmogène à milieu aquaux, en 5 particuliar de vemis à ongles, formant un film présentant de bonnes propriétés tailes que l'adérirance et la brillance, n'étant pas collant et pouvant su démaquillier avec les dissolvants classiques à base d'adétione et/ou d'acétata d'éthyle. (2006) Le demandaur e constaté qu'une taile composition pouvait être obtenue an employent un polymère en dispersion equeues particulter associé à de solvants désclomées.

[0007] Plus précisément, l'invention a pour objet une composition cosmétique comprenant una dispersion aqueusa de particules de polymère, caractérisée par le fait que ;

 le polymère a une température de transition vitrause (Tg) allant da 35°C à 80°C et una température minimale da filmification (TMF) tella que Tg - TMF ≥ 8°C,

## 35 la composition comprenant, en outra :

- au moins un premier solvant organique ayant un poids moléculaire inférieur ou égal à 200 et un point d'ébuilition, mesuré à pression ambiante, allent de 100 °C, à 300 °C, et
- au moins un deuxième solvant organiqua ayant un poids moléculaire supérieur à 200 et un point d'ébuilition,

mesuré à pression ambiante, supérieur ou égal à 120 °C.
L'troention de également pour objet un procédé cosmétique de maquillage et/ou de soin des matières kératiniques, en particulier des ongles, comprenant l'application sur les matières kératiniques d'une composition telle que défine pérédéramment.

L'invention e encore pour objet l'utilisetion d'una composition telle que définie précédemment pour l'obtention d'un film démaquillable à l'ecétone et/ou à l'acétate d'éthyle et/ou adhérent sur l'ongle et/ou brillant.

- L'invention a eussi pour objet l'utilisation d'une dispersion equeuse de polymère, le polymère eyant une température de transition vitreuse (Tg) ellant de 35°C à 80°C et une température minimale de filmification (TMF) telle que Tg - TMF > 5°C,
- d'un premier sotvant organique ayant un poids moléculeire inférieur ou égal à 200 et un point d'ébuilition, mesuré à pression ambiante, allant de 100 °C à 300 °C, et
  - d'un deuxième solvant organique ayant un poids moléculaire supérieur à 200 et un point d'ébuilition, mesuré à pression ambiante, supérieur ou égal à 120 °C,

dans une composition cosmétique pour l'obtention d'un film démaquillable à l'ecetone et/ou à l'acétate d'éthyle et/ou edhérent sur l'ongle et/ou brillant.

(2008) La polymère en dispersion aqueuse présent dans le composition selon l'invention e une température de transition vitreuse (Tg) ellant de 35°C à 80°C et une température minimale de filinification (TMF) telle que Tg · TMF ≥ 8°C; ette rècije deit être valéble pou en unoins une Tg lossque le poyimère e pulsetius Tg.

- [0009] La température de transition vitreuse est définie pour le polymère en l'absence d'egent auxiliaire de l'imilication et est déterminée pour un film séch à température ambiante (23°C) et à humidité relative ambiante (50 %). [0010] De préference, la température de transition vitreuse (73 du polymère ve de 40°C à 65°C).
- [0011] Avantageusement, Tg TMF ≥ 12°C, mleux Tg TMF ≥ 16°C, et préférentiellement Tg TMF ≥ 18°C. En particulier, Tg TMF peut être inléneur ou égal à 25 °C.
- [0012] Le polymère en disperation aqueuse solon finvention est caractérisé par as TMF en l'absence d'agent auxiliaire de l'imilication et la température de transition vitreuse (l'ig) du film obtenues après séchage. La TMF est la température limite au-delà de laquelle une disperation aqueuse de polymère torms, en séchant dans des conditions détaminées au préstable, un film exempt de fissures. La détermination de la TMF est régle selon les conditions déchise dans DMS 3787. Au décide de la détermination, la désperation aqueuses de polymère au ne teneur en maitre séche de polymère de 30 à 55 % en poids. Comme TMF, on utilise pour les besoins de firmention la moyenne de 10 mesures effectuées indépendamment. La détermination se fait en l'absence d'agent auxiliaire de fifmilication, c'est-à-dire que la TMF est une caractéristique intrinsèque du polymère en dispersion. Il est évident que la composition cosmétique formulée pour content; s'e oi le désire, des apents auxiliaires de filmilication.
- (5013) La détermination de la température de transition vitreuse (Tg) se fait sur calorimètre DSC usuel dans le commerce, avec un taux de chaufflage de 20 °C pour un film sec dépaisseur de 100 µm séché à 23 °C et à un taux d'unicité fraisité de 50 %.
  - [0014] La taille des particules de polymère en dispersion aqueuse peut aller de 50 à 200 nm, de préférence 80 à 150 nm. De telles particules permettent d'obtenir un film d'une brillance particulièrement élevée et durable.
- [0015] Lepoymbre endispersion aqueus est généralement obteruper polymérisation de monombres l'assistration shydrique dans un système bi-phase contenant une phase contribue ayeuses. Habilitationent, ou tilles un système bi-phase contribue ayeuses. Habilitationent, ou tilles un système initiation in your consoluble pour initialiser le polymérisation. En général, la phase aqueuse contient des émuluillants et/ou des anonts collèdes de protection.
- [0016] Les monomères à insaturation éthylénique utilisables sont par exemple les (méth)acrylates d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>30</sub>, les esters vinvitaues, les monomères aromatiques vinvilques et leurs métanges.
  - [0017] Les agents colloides de protection utilisée peuvent être les polymèmes et copportmères hydrophiles tels que les adools polyimyliques, les acides polyacnyliques, les polyacnylamides, les polyimytymolitones, les polyestens à groupe autionate, les polyamides à groupe autionate, les polyumithanes à groupe autionate, les polyestramitées à groupe sultonate ou carboxylique. On utilise de préférence des colloides de protection hydrophiles comprenant des groupes incliques ou lonogèmes.
- [0018] La polymème en disperaison a queuses particulitérement préféré contient du styrème et préférablement au moins un monomère choisi parmi le métancyste de méthyle, se (méth)apoptia de n-butyle, il enthélapoytes de terbutyle, et de préférence au moins un monomère choisi parmi les acides acrylique, méthacrylique, crotonique, fazonique, 100191 De ordéférence, le polymème contient au meins 0.2 % en polytique, de préférence de 0.2 % 60 % en préférence de 100 % méts, misux
- 35 de 2 % à 50 %, en particuller de 0,6 % à 25 %, volre de 3 % à 25 % en poids, par rapport au poids, total de monomères, de monomères de formule (i):

$$R^2$$
  $R^1$  (I)

- dan a laquello RI et R2, Independants Ivan de fautre, désignent un atome d'hydrophen ou un groupo méthyle, R9 désigne un radeal allyte ramifié, cyclique ou linéaire, en  $C_{\rm QC}C_{\rm QD}$ , et particulièreriennt en  $C_{\rm QC}C_{\rm QD}$ , R3 désigne de préférence un radeal allyte Inéaire. (B0020) Comme monomères de formule (R), on peut clair les estates de l'acide (méthibacyrique et des aboots en 10020).
- C<sub>17</sub>C<sub>20</sub>, comme le (méth)lecytein de lauryle, le (méth)ecytein de stêteryle, les estem de l'acids méthylméthacytique et des alcools on C<sub>17</sub>C<sub>20</sub>, calmid up les estems de l'acide crotinolique et des alcools en C<sub>17</sub>C<sub>20</sub>. (2021) De prétérence, la proportion de synème et de monomères de formule (I) dans ledit polymère, par rapport aux monomères totaux, va de 15 à 80 % en poids, et en particular de 30 à 60 % en poids, et ne posit.
- [0022] Le polymère en dispersion aquieuse (appelé polymère principal) est de priéference un polymère en émulsion is comprenant des perticules contenant plusieurs domaines de polymère, notamment des perticules contenant plusieurs couches de polymère (no parie aiussi de particules multicouches); ces particules peuvent contenir un ou plusieurs polymères, notamment au moins un premier polymère et au moins un second polymère, chaque polymère formant un domaine de polymère. Inchament une couché de devlomère.

[0023] Le premier polymère présent dans les perticules du polymère principal peut être constitué de :

- 5 à 50 parties en poids, de préférence 8 à 30 parties en poids de monomères ayent au moins un groupe ionique ou ionogène,
- 50 à 95 parties en poids, de préférence 70 à 92 parties en poids de monomères neutres.

[0024] Le deuxième polymère est de préférence essentiellement constitué de monomères neutres.

[0025] Le polymère principal en émulsion peut être préparé par polymérisation en émulsion d'un mélange de monomères constituent le deutrième polymère, en présence du premier polymère. Ce démire agit en ribége périrate comme colloidé de protection lors de la polymérisation en émulsion. On obtent altrait des particules de polymère compresant deux domaines de polymère, noternment deux couches de polymère (par exemple un coeur constitué du deuxième polymère).

[0026] Les termes « premier » et « deuxième » polymères sont utilisés dans la description dans un esprit de simplification

[0027] Comme monomères comprenent des groupes loniques ou lonogènes, on peut citer les monomères enloniques, cationiques ou emphotères.

[0028] Les groupes ionogènes des monomères peuvent être convertis en groupe ionique per protonation / déprotonation ou quaternisation.

[0029] Les monomères joniques peuvent être neutralisés en totalité ou pertiellement.

29 [0330] Selon un mode de réalisation de l'invention, le premier polymbre peut comprendre des monomères anioniques et attioniques, ces deux types de monomères pouvant être présents en quantité équimolaires l'un par rappor à l'autre, ou blien l'un de ces deux types de monomères pouvant être en excès molaire par repport à l'autre type de monomère de telle sorte que le premier polymère est anionique ou cationique. Ce premier polymère pout favoriser l'achdelon du polymère un tern emitres étrainiques ou buien floworser la stabilité de al déspension aqueuse du polymère.

25 (2011) Comme monomères entoniques, ou acides, on peut utiliser des acides mono- ou dicarboor/quies à Insetumtion éthylerique, yourt de préference à 8 de annes de carbones, einsi que des déferés d'éclide carboor/que pundrisables ou copolymérisables, comme les acides (méth)acryfaues, crotoniques, maléiques et leurs anhydrides et monoseters, acide filmarique et monoester, diché laccionique;

les monomères à inseturetion éthylénique comprenant eu moins un groupe acide suifonique comme l'acide styrène sulfonique, l'ecide vinylsulfonique, l'acide 2-acrylamido-2-méthyl-propenesulfonique ou leurs sels;

les monomères à insaturation éthylénique comprenant au moins un groupe d'acide phosphonique ou phosphorique comme l'acide vinylénosphonique ou les monosettes d'acide phosphorique et d'alcools polymérisables comme par exemple le monoacylate de butendoil ou le méthacrylate d'aydroxyéthyl.

[0032] Comme monomère anionique, on utilise de préférence les acides mono ou dicarboxyliques à insaturation éthylénique comme les acides acrylique, méthacrylique et crotonique.

10033] Comme monomères cationiques, ou basiques, on peut utiliser les esters d'ecide (méh) jecnylique àu unitées d'aminocitoois ou des diamines comme les (méh) parquisetes de dailighteminacity ou les méhai purplaminées de dailighteminacity ou les méhai purplaminées de dailighteminacity ou les méhai purplaminées de la Mi-diméty jean de N. N-diméty jean de N. N-d

40 N.N diméthylaminométhylstyrène, la vinytpyridine comme la 4-vinytpyridine et la 2-vinytpyridine, le 1-vinylimidazol, ces monomères cationiques pouvent être quatemisés evec des réactifs connus de quotemisation tels que les alixylhalogénures. les bezyráhalogentyes, les dialykvátlates.

[0034] Comme monomères amphotères, on peut utiliser le N-(3-sulfopropyl)-N-méthecryloyloxyéthyl-N,N-diméthylemmonium-bétaine et le N-carboxyméthyl-N-méthacryloyloxyéthyl-N,N-diméthylammonium bétaine.

5 [0035] Dans les groupes loriques, les groupes acides ou les groupes amine tertiaire peuvent être modifiés par seification ou réaction de quetemisation.

[0336] Las monomères neutres sont des monomères sans groupes ioniques ou ionopànes. Les monomères neutres pavenet être également les monomères de formule (i) indiqué procéderment. Le polymère en émulsion contien e général d'autres monomères neutres, différents de ceux de formule (i), qui peuvent être soit des monomères principaux y ou soit des comonomères.

[0037] Comme monomères neutres principaux, on peut citer par exemple :

les (méth)acrylates d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub> comme le (méth)acrylate de méthyle, le (méth)acrylate d'éthyle, le (méth) acrylate de propyle, le (méth)acrylate de n-butyl, l'acrylate de 2-éthyl hexyle;

Ies esters vinyliques de l'acide carboxylique en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>, en particulier en C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>, comme l'acétote de vinyle, le propionate de vinyle, le laurate de vinyle, le néedécanable de Vinyle, le s monomères vinyliques aromatiques, comme le styrène, fa-méthylstyrène, fα-butylstyrène, les allyl (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)

styrènes comme le 4-butylstyrène, le 4-décylstyrène, l'hydroxystyrène comme le 4-hydroxy styrène,

ou leurs mélanges.

[0039] Comme monomères neutres principeux, on peut citer également les oléfines aliphatiques ayant de 2 à 8 domes carbone et une ou deux doubles lisisons éthyléniques comme le butadiène, l'isoprène et le chioroprène, einsi que l'éthylène, le propylène et l'isobutylène. On utilise de préférence des oléfines aliphatiques contenant une seule

double liaison éthylénique. [0339] Les monomères neutres principaux préférés sont choisis parmi le styrène, le méthecrylate de méthyle, le (méth)acrylate de n-butyle, le (méth)acrylate de ten-butyle, le (méth)acrylate d'iso-butyle.

[0640] Les comonnères neutres pouvent être choide parmi les mionnères contenant des groupes hydroxyles comme les (méth)acrylates d'hydroxyles per Cr-C<sub>a</sub> les que le (méth)acrylate d'hydroxyprop) ou le (méth)acrylate d'hydroxyprop), les amides ou sanides substitués d'acides mono ou discarbox/fiques à l'insaturation éthylérique, ets que l'ecrylamide, le nétheroxylamide, le N-méthylomethylamide, le N-méthylamide, le N-méthylomethylamide, le N-mé

- 15 [0041] Comme comonomère neutre, on peut également citer les nitriles et les halogénures de vinyle. Comme exemple de monomères nitriles, on peut cler fazyrointrile et le méthacytoritale, Les halogénures de vinyle post des composés à insaturation éthylénique aubstitués par un etome d'helogène tel que le chiere, le fluor et le brome. L'halogénure de vinyle peut être choisi parmi le chiorure de vinyle, le chiorure de vinyle peut être choisi parmi le chiorure de vinyle, le chiorure de vinyle peut être choisi parmi le chiorure de vinyle, le chiorure de vinyle peut être choisi parmi le chiorure de vinyle, le chiorure de vinyle peut être choisi parmi le chiorure de vinyle, le chiorure de vinyle peut être choisi parmi le chiorure de vinyle, le chiorure de vinyle peut être chief peut être ch
- (0042) Le deuxième polymère est surtout constitué de monomères neutres. Il est constitué de préférence de 60 à 20 100 % en poids de monomères neutres principeux calés précédemment et de 0 à 40 % de parties en poids de mon-mères différents des dist monomères neutres principeux, tels que les comomonères autres cités précédemment. Le deuxième polymère peut comprendre également eu moins un monomère lonique, tels que ceux cités précédemment, no nue proportion pondérérale à préfédere la 6 % en poids.

[0043] Aventegeusement, le polymère en dispersion equeuse comprend un premier polymère constitué de :

- 5 à 40 parties en poids de monomères comprenent eu moins un groupe ionique ou ionogène.
  - 2 à 50 perties en poids, de préférence 10 à 30 parties en poids, de monomères de formule (1) indiquée précédem-
- 10 à 93 perties en poids, de préférence 40 à 85 parties en poids, de monomères neutres choisis parmi les (méth) corylates d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>, les esters vinyliques d'acides carboxyliques en C<sub>1</sub>-C<sub>88</sub>, les monomères aromatiques vinyliques ou leurs métanges, et
  - 0 à 40 parties en poids de monomères différents de ceux mentionnés précédemment.

et un deuxième polymère constitué de :

35

- 60 à 100 parties en poids de monomères neutres choisis permi les (méth)ecrylates d'alkyl en C<sub>1</sub>·C<sub>6</sub>, les esters vinyliques d'acides carboxyliques en C<sub>1</sub>-C<sub>16</sub>, les monomères aromatiques vinyliques ou leurs mélanges et
- 0 à 40 perties en poids de monomères différents.
- 40 [0044] Dans les particules du polymère en dispersion aqueuse, le rapport pondéral entre le premier polymère et le deuxième polymère va de préférence de 10:08 do:040, en particulier 30:70 à 50:50.
  [0045] Le podis moléculaire moven (Mw) du premier polymère est de préférence supérieur à 10 000, ou va notam-
- ment de 20 000 à 200 000 (déterminé per chromatographie avec polystyrène comme standard et tétrahydrofurane comme étuent). 5 (0046) Le premier polymère peut être obtenu par n'importe quel procédé de polymérisation, mais de préférence par
- polymórisation en solution.
  [0047] Comme solvant pour la polymérisation en solution du premier polymère, en peut utiliser les solvants ayant
  un point d'ébuillion intérieur à 100°C à 100000 Pa (1 bar) su ceux qui forment un azéctrope avec l'eau et peuvent
  être facilement isolés, par dietillation, de lo dispersion equeuse de polymère ou de la solution de polymère. On pour
- 6 également ajouter ou solvent, dans des cas perticuliers, des egents auxiliaires de filmification tels que ceux mentionnés précédemment.
  - [0048] On pout citor, comme solvants, les alcools ou cétones syant jusqu'à 8 etomes de carbone comme le butanol, l'isobutanol, le propario, l'éthanol, le méthanol et la méthyféthyétores. (19049) La polymérisation des monomères à lasturation éthyfenique peut a effectuer par polymérisation des monomères à l'asturation éthyfenique peut a effectuer par polymérisation en tentre de l'asturation éthyfenique peut a effectuer par polymérisation en tentre de l'asturation éthyfenique peut a effectuer par polymérisation en tentre de l'asturation éthyfenique peut a effectuer par polymérisation en tentre de l'asturation éthyfenique peut a effectuer par polymérisation en tentre de l'asturation en ten
- 5 ou de préférence redicalaire, notamment en présence d'initialeurs radicalaires tels que les peroxydes. La teneur en initialeur radicalaire peut aller de 0,2 à 6 % en poiss, et misux de 0,5 à 3 % en poist par rapport aux monomères. La températur adlant de 5.0 à 16 °CC, et de préférence de 70 à 180°C. Le cas échéant, on peut ejouter des régulateurs, comme par exemple le mercaptoéthanol, le dodécyference.

mercaptan tertieire, l'éthylhexylthioglycolate ou le sulfura de diisopropylxenthogène, en une teneur pouvent aller de 0 % et 3 % en poids par rapport eux poids de monomères.

(0550) La préparation du premier polymère peut érêfectuer en une ou judieurs étapes. En particulier, on peut per semple tout d'abord fabriquer un polymère ayant une teneur dérêvé en acide, suit d'un poyèmer ayant une put put leible teneur en ocide, comme il est par exemple décrit dans EP-A-32085. Les monomères peuvent êtra introduits lors de la polymérisation out de préférence, niquédes en continu.

[0051] Le premier polymère est obtenu en dispersion ou de préférence en solution dans la solvant organique. La teneur en matière sèche de premier polymère ve de préférence de 50 à 35 % en poids, et notament da 60 à 35 % en poids.

2 (0552) Pour la fabrication du polymère en émulsion, la polymérisation en émulsion est effectuée en présence du premier polymére. La polymérisation en émulsion éfectuée en générie à une lempérature salant de 30 °C à 89°C en présence d'un initiateur lyvidosoluble. On peut clier comme hitilateurs le persulfet de sodium, le presulfat de pour suit et le profession de la présence d'un étable de présent et le présentation et de présent de la présentation de présentation de la présentat

[0053] Le premier polymère peut être introduit dans l'eau ou dans un eutre milieu aqueux et/ou être incorpor à l'eau avec le si monomères du deuxième polymère en cours de polymérisation pendant le polymérisation en émulsion. Préférbishement, l'eau est ajoutée à la solution de polymère et ensaite, le solvant organique utilisé est éliminé par distillation. [0054] Dans la mesure où le premier polymère comporta des groupes acéae ou anhydrides, coux d'a sont neutraliset exent ou pendent l'introduction desse la phase aqueuxes, partiellement ou totalement, à l'aisé d'égents de neutralisation. [0055] Les agents de neutralisation adaptés sont d'une pert des bases minérales comme le carbonate de soulum u le agriponate de protessimment par le premannique, d'autre part les bases ornainques comme les annincolosots tels

(Uubb) Les agents de neutralisation adapties sont ourse part ons basses minerais comme le canonais de soulour ou le carbonate de polessium lanté que l'ammoniaque, d'autre part les bases organiques comme les aninoeòcols tels que le 2-amino-2-métityl-1-propanol (AMP), la triéthanolamine, la trisopropanolamine (TIPA), le monoéthanolamine, la diébanolamine, la tri(2-hydroxy)-1-propyljamine, lo 2-amino-2-métityl-1,3-propanediol (AMPD) ou la 2-amino-2-hydroxyméthyl-1,3-propanediol insite que les d'amines, comme la lysine.

[0056] Pour la polymérisation en émulsion, il n'est en général pas nécessaire d'utiliser d'autres émulsifiants, colloïdes de protection ou exilières de dispersion en plus du premier polyméra, ceux-ci peuvent toutefois être rajoutés. (0057) On pout utiliser, cendant et après la polymérisation en émulsion, des eddifis pour oblesser le viscosifié. Ceux-

d and de préférence des sels d'acides organiques ou de basse tels que Thydrochloure de hyaine et le citrate de sodium. © (0058) De ans le composition selon firmentine, les polymère en disperantion aqueuse pour être présent en une teneur allem de 0,1 à 60 % en poids, par répport au poids total de la composition, de préférence de 1 % à 50 % en poids et miteux de 5 % à 40 % en poids.

[0059] Le premier solvent organique présent dans le composition seton finvention, appelé également sigent de coalecence, favorise la coalescence des particules de polymère an dispersion aqueuse. Le premier solvant organique a un poids moléculaira inférieur ou degal à 200, de préférence inférieur ou égal à 150 ; en particulier, le poids moléculaire va de 50 à 200, et mileux de 50 à 160. Son point d'ébuilition peut ailer 120 °C à 250 °C, et mileux de 130 °C à 230 °C. 100601 Comme exemple de cremier solvant organique, on peut d'être.

les éthers de propylène glycol tels que le n-butyl éther de propylène glycol, le t-butyl éther de propylène glycol, le n-propyl éther de propylène glycol, le phényl éther de propylène glycol,

les dithers de dipropylène glycol tels que la n-butyl éther de dipropylène glycol, le méthyl éther de dipropylène glycol, le t-butyl éther de dipropylène glycol, le t-butyl éther de dipropylène glycol, le cactate du méthyl éther de propylène glycol, le diacétate de propylène glycol, le diacétate de propylène glycol, le diacétate de propylène glycol, le

le lactete de méthyle, le lactete d'éthyle, le lactate d'isopropyle, le lactate de butyle.

[064] Le premier advent organique peut d'inp présent dens la composition sakon l'invention ne une quantité suffision pour denier un film disposé sur les malétres kénishiques, notamment sur les ongles ; en proticule, le leneur en repressive solvent organique dans la composition peut aller de 0,05 % à 10 % en polds, par rapport au polds total de la composition, et mieux de 0,1 % à 8 % en polds.

500 (2023) Le deuxième solvent organique présent dans le composition, appelé déglement plastifilant, permet de plastifiler projumère en dispersion aqueue. De préférence, de deuxième solvent organique au noya fois modéculaire supérieur à 200, de préférence supérieur ou égal à 250. En perticulier, le poids moléculaire peut être inférieur ou égal à 250. En perticulier, le poids moléculaire peut être inférieur ou égal à 250. En perticulier, le poids moléculaire peut être inférieur ou égal à 250.

[0063] Son point d'ébuilition est de préférence supérieur ou égal à 140 °C, et mieux supérieur ou égal à 160 °C; il est notamment inférieur à 500 °C.

[0064] Comme exemple de deuxième solvant organiqua, on peut citer :

les adipates tels que l'adipate de diéthyle, l'adipate de dibutyle, l'edipate de disobutyle, l'edipeta da di-isopropyle,

les sébacates tels que le sébacate de diméthyle, le sébacate de diéthyle, le sébacate de dibutyle, les citrales tels que le citrate de triéthyle, le citrate d'acekyl triéthyle, le citrate d'acékyl tributyle, les philates tels que le phitate de diéthyle, le philatel de dibutyle, le philatel de dicuyle,

- 5 (0065) Le deuxième solvant organique peut être présent dans la compostion selon l'invention en une quantité sufficient pour placet peur placet p
  - [0066] Avantageusement, la composition selon l'invention ne contient pas 7,50 % en polds d'éthoxydiglycol et moins de 0,15 % en polds de propylène glycol.
  - [0067]. La composition seion l'inveniton peut en outre comprendre des matières colorantes telles que les colorante hydrosolubles, les maîtres colorantes purivilentes comme les pigmants, les naces, les peullettes blen connues de l'norme du métier. Les maitères colorantes peuvent être présentes, dans la composition, en une teneu vallant de 0,01 4,8 50 % en poisto, par rapport au epuds de la composition, de préférence de 0,01 % 4,8 0% en poiste.
- [068] La composition selon l'invention peut également comprendre un agent épaissant tels que les argilles gorflant dans feau comms les hectorites, les bentontes, les épaissants associaits tels que les polyméntes associatis, les polymènes argiques associaits, les épaissaissants cellulosaques hyprosobulère tels que l'hydroxyéthycellulose. L'agent épaissaissant peut être présent en une teneur altant de 0,1 % à 5 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
- 20 [0068] La composition selon l'invention peut en outra comprendre tout additi commétique connu de finamme du médie comme étant susceptible d'étre incorporé dans une telle composition, inte que les charges, les agents d'étalement, les agents mouillants, les agents dispersants, les anti-mousses, les conservateurs, les filtres UV, les sutifs, les tensioactifs, les agents hydratants, les parfures, les neutralisants, les stabilisants, les antiovydants. Bien entiend, rhomma du melter vellera à choisir ce ou ces éventuels composés compréhematires, ével user que multi- de manière sa lieu que les propriétés avantagausses de la composition correspondante selon l'invention ne solent pas, ou substantielement aux étérées par l'adorsion envisacés.

[0070] L'invention ast illustrée plus en détail dans l'exemple suivant.

# Exemple 1:

a) Préparation du polymérisat constituant le premier domaine de polymère par polymérisation an solution.

[6071] Dens un ballon en verre, équipé d'un réfindérant à réflux, d'un dispositif d'aplation à armatures, d'un enfoncire à brome et d'un bain d'huite bremotaté, on chadire sous aglitation à 80°C dans une attemphère sous azote 138 g d'sopropanol. Puis, on ajoute en 5 heures un métange comprenent 240 g de n-propanol et 21, 3 g de tar-parphetale de tert-outrije (a 75 %). Is mitures après le début de l'étape précédet et, on introduit pendant 3 heures 30 minutes un métange de motomères comprenant, 144, g d'actide acryéque, 2, 1, g d'acryley de n-butyle, 28,8 g d'acryleta de lauryle et 79,2 g de métha-crylate de métheur le 25 % en pois d'armonique, on agile à nouveue pendant so en 30 minutes, La solution des polymère et es reutaire rédoidré à 80 °C et est neutralisés 30 minutes. La solution de polymère est dispersée par addition de 1200 g d'eau pendant une heure puis en chauffe le métange à une température elant jeux 100°C pour crecueillé 300 g de distilla. On bétent ainsi une solution aqueue de polymère contenant 24,9 % en poids de maifères sèches. Ce polymère a une valeur K (3 g de matière sèche dans 100 ml d'activende géals à 43 c.L. a vieur K (10 containte de l'interchéro) et activaité e partir de le viscosité en solution du polymère est expliquée dans la litérature spécialisée, par ex. H.G. Elias, macromolécule, vol 1, Húthig 5 & West, Hédébert 1990, posse 961.

 b) Préparetion du polymérisat en plusieurs étapes par polymérisation en émulsion d'un mélange de monomères en présence du polymérisat constituant le premier domaine de polymère.

voi p07721 1285 g de solution de polymbre obtenue à l'étape a ) précidente est réchauffié à 85°C sous aghation, sous atmosphère azole. On incorpore ensuité en 10 minutes un mélange comprenant 38 g d'eau, 0,016 g de CUSQ<sub>1,5</sub> 5 H<sub>2</sub>O et 1,6 g d'hydrochiorure de L-hydine A 85°C, on incorpore 28,7 g d'une solution aqueuse d'eau oxygénée à 12 % en poiss dans l'eau. Pluis on ajoute en 2 heures un mélange de monomères comprenant 280 g de synène, 6 03 g d'acytate de ho-hydine et 10 g direcytate de tent-hutyle ainsi que 8,4 g d'hydrochiorure de L-lydine et 55 direcytate de tent-hutyle ainsi que 8,4 g d'hydrochiorure de L-lydine et 55 direcytate de tent-hutyle ainsi que 8,4 g d'hydrochiorure de L-lydine et 55 direcytate de 18 direcyt

et une température de transition vitreuse de 55 °C. Les particules du polymère ont une taille maximale de 85 nm et une taille moyenne arithmétique de 94 nm.

[0073] Pour mesurer la Tg, on réchauffa l'échantillon de polymère depuis la température amblante jusqu'à 120°C, puis on refroidit à -60°C et on réchauffe à nouveau à 120°C. C'est au cours de l'étape de réchauffement de -60°C à 120°C qu'on mesure la Tg. Toutes les étapes da réchauffement et de refroidissement sa déroulent à une vitesse de chauffe da 20°C/mn.

100741 La répartition de la taille des particules est déterminée avec un spectroscope, modèle Autosizer 2c de la société Malvern. On obtient, grâce à cet appareil, une détermination du volume total da toutes les particules d'una classe par rapport au diamètre des particules.

c) On a préparé un vemis à ongles ayant la composition suivante :

#### [0075]

- dispersion aqueuse de polymère de l'exemple tb 35 a
  - sébacate de diéthyla t.5 q
  - acétate du méthyl éther de propylène glycol 0.5 g
  - n-butyl éther de propylène glycol 3 g

  - silicate da magnésium et d'aluminium (laponita XLS de la société Laporte) p é.0 1.5 g
- pigments ARU qsp t00 a

[0076] On obtient un vernis à ongles qui s'applique facilement sur les ongles et forme après séchage un film brillant, non collant. Le vernis se démaquille aisément avec le démaquillant vendu sous la dénomination Lancôme Douceur.

#### Revendications

55

- 1. Composition cosmétique comprenant une dispersion aqueuse de particules de polymère, caractérisée par le fait que:
  - le polymère a une température de transition vitreuse (Tg) allant de 35°C à 80°C et une température minimale de filmification (TMF) telle que Tg - TMF ≥ 8°C.
- et que la composition comprend, an outre :
  - au moins un premier solvant organique ayant un poids moléculaire inférieur ou égal à 200 et un point d'ébuilition, mesuré à pression ambianta, allant de t 00 °C à 300 °C, et
  - au moins un deuxième solvant organique avant un polds moléculaira supérieur à 200 et un point d'ébuilition, mesuré à pression ambiante, supérieur ou égal à 120 °C.
  - 2. Composition selon la revendication t, caractérisée par le fait que le polymèra est tel que Tg -TMF ≥ t2°C, et mleux Tg - TMF ≥ t6°C
  - 3. Composition selon la revendication t ou 2, caractérisée par le fait que les particules da polymère ont une taille allant de 50 à 200 nm.
    - 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère en dispersion aqueusa est obtenu par polymérisation de monomère à indsaturation éthyléniqua choisi dans la groupe formé par les (méth)acrylates d'alkyle en C1-C30, les esters vinyliques, les monomères aromatiques vinyliques et leurs mélanges.
    - 5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère en dispersion aqueuse contient du styrène.
    - 6. Composition selon la revendication 5, caractérisée par le fait que le polymère contient également un monomère choisi dans le groupe formé par le méthacrylate de méthyle, la (méth)acrylata da n-butyla, le (méth)acrylate de tert-butvle.

- Composition selon la revendication 5 ou 8, caractérisée par le fait que le polymère en dispersion aqueuse contient un monomère choisi dans le groupe formé par l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide crotonique, l'acide itaconique.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère en émulsion contient au moins 0,2 % en poids, par rapport au poids total de monomères, d'un monomère de formule (f):

$$\mathbb{R}^2$$
 $\mathbb{R}^3$ 
 $\mathbb{R}^3$ 
 $\mathbb{R}^3$ 
 $\mathbb{R}^3$ 

dans laquelle R1 et R2, Indépendants l'un de l'autre, désignent un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle, et R3 désigne un radical alkyle en C9-C30.

- Composition seion la revendication 8, caractérisée par le fait que R3 désigne un radical en C<sub>12</sub>-C<sub>22</sub>.
  - 10. Composition selon l'une des revendications 8 ou 9, caractérisée par le fait que le monomère de la formule (f) est choisi dans le groupe formé par le (méth)acrylate de lauryle et le (méth)acrylate de stéaryle.
- 11. Composition aelon la revendication 5 et Tune des revendications 8 à 10, caractérisée par le fait que la proportion de styrène el de monomères do formule (1) dans le polymère en dispersion aqueuse, par rapport aux monomères totaux, va de 15 à 80 % en poids, et en mileux de 30 à 60 % en poids.
- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précidentes, caractérisée par le fait que les particules de polymère sont des particules contenant plusieurs domaines de polymère, qui comprend au moins un premier polymère et au moins un deuxième polymère, le premier polymère étant constitué de :
  - 5 à 50 parties en poids de monomères ayant au moins un groupe lonique ou lonogène, et
     50 à 95 parties en poids de monomère neutres,

et le deuxième polymère étant essentiellement constitué de monomères neutres.

- 13. Composition aelon la revendication 12, caractérisée par le fait que les monomères possédant un groupe brinque ou lonções ent choisis de ans le prupe formé par les acides mono cu outcaboxíques de inaburation étybérique, les monomères à insaturation étybérique comprenent au moins un groupe acide suffontique, les monomères à insaturation étybérique comprenent au moins un groupe d'acide phosphonique ou phosphonique.
- Composition selon la revendication 12 ou 13, caractérisée par le fait que les monomères ioniques sont totalement ou partiellement neutralisés.
  - 15. Composition selon l'une quelconque des revendications 12 à 14, caractérisée par le fait que le premier polymère est constitué de :
- 5 à 40 parties en polds de monomères comprenant au moins un groupe ionique ou lonogène,
  - 2 à 50 parties en poids de monomères de formule (I),
  - 10 à 93 parties en poids de monomères neutres choisis parmi les (méth)acrylates d'alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>9</sub>, les esters vinyliques d'acides carboxyliques en C<sub>1</sub>-C<sub>16</sub>, les monomères aromatiques vinyliques ou leurs mélanges, et
  - 0 à 40 parties en poids de monomères différents de ceux mentionnés précédemment,

et le deuxième polymère est constitué de :

10

55

- 60 à 100 parties en poids de monomères neutres choisis parmi les (méth)acrylates d'alkyl en C₁-Ca, les esters

- vinyliques d'acides carboxyliques en C<sub>1</sub>-C<sub>16</sub>, les monomères aromatiques vinyliques ou leurs mélanges, et 0 à 40 parties en poids de monomères différents.
- 16. Composition seion l'une quelconque des revendications 12 à 15, caractérisée par le fait que le rapport pondéral entre le premier polymère et le second polymère va de 10:90 à 60:40.
- 17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère est présent en une teneur allant de 0,1 % à 60 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 1 % à 60 % en poids.
- Composition seion l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le premier solvant organique a un point d'ébuilition aliant de 120 °C à 250 °C, et mieux de 130 °C à 230 °C.
- 19. Composition selon fune quesconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le promier solvant organique est chois d'ans le groupe femê par le n-buty fiéther de propyléne gyloco, le 1-butyl éther de propyléne gyloco, le 1-butyl éther de propyléne gyloco, le 1-butyl éther de dipropyléne gyloco, le 1-butyl éther de gyloco, le 1-butyl éther
  - 20. Composition seion l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le premier solvant organique est présent en une teneur allant de 0,05 % à 10 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence allant de 0,1 % à 8 % en poids.
- 25 21. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le deuxième solvant organique a un point d'ébuilition supérieur ou égale à 140 °C, et mieux supérieur ou égal à 160 °C.
  - 22. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le dauxième sobrant organique est choisi dans la groupe formé l'adipsia de dibutyle, l'adipsia de dibutyle, l'adipsia de dibutyle, l'adipsia de dibutyle, l'adipsia de discopposite, le sébacate de didtyle, le sebacate de dibutyle, le sebacate de dibutyle, le sebacate de dibutyle, le sebacate de dibutyle, le ctrate de triéttyle, le citrate de discopposite de dibutyle, le containe de discopposite de dibutyle, le pitalaite de dibutyle,
- 23. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le deuxième s solvant organique est présent en une teneur allant de 0,05 % à 20 % en polds, par rapport au polds total de la composition, et mieux de 0,1 % à 10 % en polds.
  - 24. Composition selon fune quelconque des reviendications précédentes, carractifisée par le fait qu'elle comprend un addit condictique chois jammi les matières octorante, les agents dépassissants, les charges, les agents d'disterent, les agents mouillants, les agents déparsants, les anite mousses, les consorvateurs, les filtres UV, les actifs, les tenies les les desponsants, les anites que les entrépartes de partiers de la configue del la configue de la configue d
  - 25. Composition selon la revendication 24, caractérisée par le fait que les matières colorantes sont choisies dans le groupe formé par les colorants hydrosolubles, les pigments, les nacres, les paillettes.
  - 26. Composition seion la revendication 24 ou 25, caractérisée par le felt que les matières colorantes sont présentes en une teneur allant de 0,01 % à 50 % en poids, par rapport au poids de la composition, de prélétence de 0,01 % à 30 % en poids.
- 27. Composition selon la revendication 24, caractérisée par le fait que l'egent épaissant est choisi dans le groupe formé par les arrilles gonflant dans l'eau, les épaisssants associatifs, les épaississants cellulosiques hydrosolubles.
  - 28. Composition selon la revendication 24 ou 25, caractérisée par le fait que l'agent épakssissant est présent en une teneur allant de 0,1 % à 5 % en polds, par rapport au poids total de la composition.
  - Procédé cosmétique de maquillage et/ou de soin des matiènes kératiniques, en particuler des ongles, comprenant l'application sur les matiènes kératiniques d'une composition seton l'une quelconque des revendications précédentes.

30. Utilisation d'une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 28 pour l'obtention d'un film démaquillable à l'acétone et/ou à l'acétate d'éthyle et/ou l'obtention d'un film adhérent sur l'ongle et/ou brillant.

## 31. Utilisation

5

15

20

90

35

40

- d'une dispersion aqueuse de polymère, le polymère ayant une température de transition vitreuse (Tg) allant de 35°C à 80°C et une température minimale de filmification (TMF) telle que Tg - TMF ≥ 8°C,
- d'un premier solvant organique eyant un poids moléculaire inférieur ou égal à 200 et un point d'ébuliliton, mesuré à pression amblante, allant de 100 °C à 300 °C, et
- d'un deuxième solvant organique ayant un poids moléculaire supérieur à 200 et un point d'ébuliition, mesuré à pression ambiante, supérieur ou égal à 120 °C,

dans une composition cosmétique, pour l'obtention d'un film démaquillable à l'acétone et/ou à l'acétate d'éthyle et/ou d'un film adhérent sur l'ongle et/ou brillant.



# RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demanda

DO	CUMENTS CONSIDERES						
ztégorie	Citation du document avec indic des parties pertinents	ation, en cas de besoin, s	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (MLCL7)			
X	WO 98 00096 A (L'OREAL 8 Janvier 1998 (1998-0	1-08)	1,4, 6-10, 17-19, 21,22, 24,25, 29-31	A61K7/043 A61K7/00			
	* revendications 1,8,1 * page 5, ligne 15-23 * page 7, ligne 6-12 * * page 7, ligne 26 - p	0,17,19,21 * * lage 8, ligne 15 *					
(	nail coating"	1. 122, no. 12, 20) metic emulsions for	1,4-7, 12,13, 18,21, 29-31	**			
x	XP002173009 * abrégé * & JP 06 298624 A (YUUH	IU KEMIKADII)	1,4-7, 12,13, 18,21,	. 4			
	25 octobre 1994 (1994			DOMANES TECHNIQUES RECHERCHES (INLOL7)			
	8 1		29-31	A61K			
÷			0	*			
			1				
			-				
			1-1	-			
	8			7			
				9			
			-				
	ésent rapport a été établi pour toutes	les revendications  Date d'actérisment de la recheche	<u> </u>	1			
		10 décembre 2001	Pee	ters, J			
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES  X: parfodiferement perthent à lei seul Y: parfodiferement perthent en combanition avec un instruction annual de la même carácterie		Y : thilade ou prind E : document de tr date de dépôt o	T : Therdore on principe à la base de l'invention E : document de trevet arriétéeur, mais puellé à la durs de dépot ou après noiste date D : cité dans la demando L : cité pour d'autres raisons				
A: eni	he-plan technologique digation non-dorite unent intercalaire	A : membre de la m	nême famille, doo	ument correspondant			

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

FP 01 40 2444

La présente annexe incique les membres de la tamille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recharche européeane visé ci-dessus.

Lesdits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

10-12-2001

Document brevet d au rapport de recher	tté che	Date de publication		Membre(s) o familie de bre	ie ia voi(s)	Date de publication
WD 9800096	Α (	08-01-1998	FR EP WO JP US	2750600 0847270 9800096 10511406 5965116	A1 A1 T	09-01-1998 17-06-1998 08-01-1998 04-11-1998 12-10-1999
JP 6298624	Α 2	25-10-1994	AUCUN			

our te descriptions ment concernent cette annexe : voir Journal Official de l'Office auropéen des bravets, No.12/